特許協力条約

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 A181-07PCT	今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。		
国際出願番号 PCT/JP2004/014487	国際出願日(日.月.年) 01.10.2004	優先日 (日.月.年) 01.10.2003	
国際特許分類(IPC) Int.Cl. Cl2N15/C	9, C12N5/14		
出願人(氏名又は名称) 独立行政法人科学技術振興機構			
1. この報告書は、PCT35 条に基づき 法施行規則第 57 条(PCT36 条)の	この国際予備審査機関で作成された国際予備 D規定に従い送付する。	請審査報告である。	
2. この国際予備審査報告は、この表紙	を含めて全部で 7 ページ;	からなる。	
3. この報告には次の附属物件も添付さ a. 🔽 附属書類は全部で2			
	礎とされた及び/又はこの国際予備審査機 PCT規則 70.16 及び実施細則第 607 号参!!		
第 I 欄 4 . 及び補充欄に示 国際予備審査機関が認定し	したように、出願時における国際出願の開え た差替え用紙	示の範囲を超えた補正を含むものとこの	
 b.		(電子媒体の種類、数を示す)。	
Total Control of the	ように、電子形式による配列表又は配列表し		
(実施細則第802号参照)			
第1欄 国際予備審査	報告の基礎		
第1欄 優先権	サワは辛業 Lの利用可能性についての国際子	農家木和生の天佐書	
	生又は産業上の利用可能性についての国際予 DAM	1佣番食報音の不作成	
Paradi	った。 に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用	日可能性についての貝解 それを真付	
		THE LETT OF COOPERS CAUCASES	
第VI欄 ある種の引用	文献		
第VII欄 国際出願の不			
▼ 第四欄 国際出願に対	する意見		

国際予備審査の請求書を受理した日 28.07.2005	国際予備審査報告を作成した日 28.12.2005
名称及びあて先	特許庁審査官 (権限のある職員) 4 N 9839
日本国特許庁 (IPEA/JP)	髙 美葉子
郵便番号100-8915	
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3488

第Ⅰ	橌	報告の基礎
1 =	===	に関し、この予備審査報告は以下のものを基礎とした。
		出願時の言語による国際出願 出願時の言語から次の目的のための言語である 語に翻訳された、この国際出願の翻訳文
		二 国際調査 (PCT規則12.3(a)及び23.1(b))
		国際公開(PCT規則12. 3(a) (b) (b) (a) (c) (c) (d) (d) (d) (d) (d) (d) (d) (d) (d) (d
		国際予備審査 (PCT規則55.2(a)又は55.3(a))
2.	このたぎ	報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出され 壁替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)
ĺ '	/ C / Z	ETACHANIS CONTROL CO
•		出願時の国際出願書類
	V	明細書
	J.X	
		第 1-56 ページ、出願時に提出されたもの
		第 ページ*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第 ページ*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの
		第
	Z	請求の範囲
		第 2 - 6 4 項、出願時に提出されたもの Table 2 - 2 - 3 - 4 - 3 - 4 - 4 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5
		第
		第 1項*、28.07.2005付けで国際予備審査機関が受理したもの第項*、付けで国際予備審査機関が受理したもの
	⊽	図面
	I.X.	
		第 ページ/図、出願時に提出されたもの 第 ページ/図* 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第 ページ/図* 付けで国際予備審査機関が受理したもの
		第 付けで国際予備審査機関が受理したもの
	V	配列表又は関連するテーブル
		配列表に関する補充欄を参照すること。
3.		補正により、下記の書類が削除された。
		□ 明細書 第 ページ
		請求の範囲第二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二
		□ 図面 第 ページ/図
		配列表(具体的に記載すること)配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)
		配列表に関連するアーブル(共体的に記載すること)
4.		この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超
		えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。 (PCT規則 70.2(c))
		□ 明細書 第 <u> 第 </u>
		第 項 図面 第 ページ/図
		「図面 第 ページ/図 配列表(具体的に記載すること)
		□ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)
* 4	ł. ł	こ該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある。

第Ⅰ	V欄	発明の単一性の欠如
1.		請求の範囲の減縮又は追加手数料の納付命令書に対して、出願人は、規定期間内に、
		□ 請求の範囲を減縮した。
		□ 追加手数料を納付した。
		追加手数料及び、該当する場合には、異議申立手数料の納付と共に、異議を申し立てた。
		追加手数料の納付と共に異議を申し立てたが、規定の異議申立手数料を支払わなかった。
!		請求の範囲の減縮も、追加手数料の納付もしなかった。
2.	E	国際予備審査機関は、次の理由により発明の単一性の要件を満たしていないと判断したが、PCT規則68.1の規定に従い、請求の範囲の減縮及び追加手数料の納付を出願人に求めないこととした。
3.	Ē	国際予備審査機関は、PCT規則 13.1、13.2 及び 13.3 に規定する発明の単一性を次のように判断する。
		満足する。
	V	以下の理由により満足しない。
		イルス抵抗性反応のサプレッサーを有する植物ウイルスの遺伝子と、転写誘導可能なプロモーターを連結する遺伝子」であるが、文献1 (石川県農業短期大学付属農業資源研究所平成13年度年報(2002),No.10,p.13-16) には、ステロイドホルモンで誘導されるプロモーターと GFP 遺伝子を導入されたトマトモザイクウイルスへ*クターからなる発現ベクター pTA7001-ToMV-erG3(SF3)が記載されていることから、上記共通事項は先行技術の域をでるものではなく、「発現させるタンパク質をコードする遺伝子を含むウイルス抵抗性反応のサプレッサーを有する植物ウイルスの遺伝子と、転写誘導可能なプロモーターを連結する遺伝子」はPCT規則13.2における特別な技術的特徴であるとはいえない。
4	. l	
	17	すべての部分
	17:	9. サッ公田 アリカー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・

第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、 それを裏付ける文献及び説明

1.	見解		
	新規性(N)	請求の範囲 <u>1-64</u> 請求の範囲	_ 有 _ 無 _
	進歩性(IS)	請求の範囲 <u>24-45, 49, 55, 56</u> 請求の範囲 <u>1-23, 46-48, 50-54, 57-64</u>	_ 有 _ 無
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 <u>1-64</u> 請求の範囲	_ 有 _ 無 _

2. 文献及び説明 (PCT規則 70.7)

文献 1:森正之, 福岡雅子, 2. 植物分子遺伝研究室(1) 植物ウイルスを用いた高効率タンパク質合成系の開発 1. エストロジェン制御系を用いた誘導mRNA増幅系の構築、2. トマトモザイクウイルス ベクターの植物におけるステロイドホルモンによる誘導発現,

石川県農業短期大学付属農業資源研究所平成13年度年報(2002), No. 10, p. 13-16

文献2:森正之,福岡雅子,2.植物分子遺伝研究室(1)高効率 mRNA 誘導増幅系の構築,

石川県農業短期大学付属農業資源研究所平成12年度年報(2001), No. 9, p. 16-18

文献 3: Mori M, et. al., Inducible high-level mRNA amplification system by viral replicase in transgenic plants.,

Plant J. (2001), Vol. 27, No. 1, p. 79-86

【請求の範囲 1-23,46-48,50-54,57-64 について】

請求の範囲 1-23,46-48,50-54,57-64 に係る発明は、文献1より進歩性を有さない。

文献1には、サイレンシングのサプレッサーを持ちかつ増幅能力の高いウイルスを用いることによりシステムのさらなる効率化が期待できることから、サイレンシングのサプレッサーを持ち、かつ複製能力の高い一本鎖RNAウイルスであるトマトモザイクウイルス(ToMV)を用いて高効率mRNA誘導増幅系の構築を行った旨、外被タンパク質遺伝子をGFP遺伝子に置換されたToMVの変異体(ToMV-erG2(SF3))と、ステロイドホルモンで誘導されるプロモーターと転写因子GVGをもつTiプラスミドpTA7001(Stuを用いて、GFP遺伝子を導入されたトマトモザイクウイルスペッケーからなる発現ベクターpTA7001-ToMV-erG3(SF3)を得て、アグロバクテリウム法でベンサミアーナ植物に導入し、18個体の形質転換植物を得たこと、形質転換植物葉片にステロイドホルモン処理を行い、GFPmRNAの蓄積が認められた旨、記載されている。

文献1にはアグロバクテリウム法でベンサミアーナ植物に導入する旨、記載されることから、 遺伝子を導入する植物としてタバコ細胞を用いることに困難性はない。

第四欄 国際出願に対する意見

請求の範囲、明細書及び図面の明瞭性又は請求の範囲の明細書による十分な裏付についての意見を次に示す。

請求の範囲1-64に係る発明の「発現させるタンパク質をコードする遺伝子を含むウイルス抵抗性反応のサプレッサーを有する植物ウイルスの遺伝子」、「転写誘導可能なプロモーター」、「植物ウイルス」、「化学物質により転写誘導されるプロモーター」、「リボザイム配列」は、いずれも、非常に広範な遺伝子、ウイルスを含有する。

しかし、PCT6条の意味において明細書に裏付けられ、PCT5条の意味において開示されているのは、実施例における、トマトモザイクウイルス、ステロイドホルモン(DEX)で転写誘導されるプロモーター6xUASgal4か、エストロジェンで転写誘導可能なプロモーター O_{LexA} -46、J ボ ザ 4 化として H-Rz (配列番号 1)か S-Rz (配列番号 2) のみを用いた特定のベクターの

- ・発現ベクターpTA7001-ToMV-erG3(SF3) (図1)
- ・肝炎デルタウイルスのリボザイム配列(配列番号 1, H-Rz)を付加したベクター、サテライトタバコリングスポットウイルスのリボザイム配列(配列番号 2、S-Rz)を付加したベクターを ToMV-GFP の 3 、に連結したもの(図 5 (A)、(B))
- ・pER8 (-Stu) 図8 (a) と共に形質転換を行う、タンパク質発現用DNA断片導入用ベクターpBICER8-ToMVerG3 (SF3) SRz (図8 (b))

のみであり、請求の範囲1-64に係る発明のうちのわずかな部分にすぎない。 したがって、調査は明細書に裏付けられ、開示されている部分、すなわち実施例を中心に行った。

②1 個2. の続き 1. この国際出版で開示されかつ請求の範囲に係る発明に必要なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、以下に基づき国際予備報告を作成した。 a. タイプ ☑ 配列表 □ 配列表 □ 配列表 □ 配列表に関連するテーブル b. フォーマット □ 紙形式 □ 電子形式 c. 提出時期 □ 出願時の国際出願に含まれていたもの □ 山願後に、調査又は審査のために、この国際機関に提出されたもの □ 山縣後に、調査又は審査のために、この国際予備審査機関が補正*として受理したもの 2. □ さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列者しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の掲示を超える事項を含まない旨の除述書の提出があった。 3. 補足意見:	四原工願金号 アピープリア 2004/014487			
 1. この国際出願で開示されかつ請求の範囲に係る発明に必要なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、以下に基づき国際予備報告を作成した。 a. タイプ	配列表に関する補充欄			
以下に基づき国際予備報告を作成した。 a. タイプ 配列表 配列表 配列表に関連するテーブル b. フォーマット 紙形式 電子形式 c. 提出時期 二 出願時の国際出願に含まれていたもの この国際出願と共に電子形式により提出されたもの 出願後に、調査又は審査のために、この国際機関に提出されたもの 一 付けで、この国際予備審査機関が補正*として受理したもの 付けで、この国際予備審査機関が補正*として受理したもの 2. 二 さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。	第1欄2.の続き			
□ 配列表に関連するテーブル b. フォーマット □ 紙形式 □ 電子形式 c. 提出時期 □ 出願時の国際出願に含まれていたもの □ この国際出願と共に電子形式により提出されたもの □ 出願後に、調査又は審査のために、この国際機関に提出されたもの □ 付けで、この国際予備審査機関が補正*として受理したもの 2. □ さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。				レオチド又はアミノ酸配列に関して、
b. フォーマット 「 紙形式	a. タイプ	a. タイプ 配列表		
 で. 提出時期			配列表に関連するテーブル	
 c. 提出時期 出願時の国際出願に含まれていたもの □ この国際出願と共に電子形式により提出されたもの □ 出願後に、調査又は審査のために、この国際機関に提出されたもの □ 付けで、この国際予備審査機関が補正*として受理したもの 2. □ さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。 	b. フォーマット	Г	紙形式	
□ この国際出願と共に電子形式により提出されたもの □ 出願後に、調査又は審査のために、この国際機関に提出されたもの □ 付けで、この国際予備審査機関が補正*として受理したもの □ さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。		Z	電子形式	
□ 出願後に、調査又は審査のために、この国際機関に提出されたもの □ 付けで、この国際予備審査機関が補正*として受理したもの □ 付けで、この国際予備審査機関が補正*として受理したもの □ さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。	c . 提出時期		出願時の国際出願に含まれていたもの	
付けで、この国際予備審査機関が補正*として受理したもの 2. □ さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。		区	この国際出願と共に電子形式により提	出されたもの
2. 「 さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。			出願後に、調査又は審査のために、こ	の国際機関に提出されたもの
た配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出が あった。			付けで、この	り国際予備審査機関が補正*として受理したもの
	あった。	時に提	出した配列と同一である旨、又は、出願	時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出が

*第 I 欄 4 . に該当する場合、国際予備審査報告書の基礎となる配列表又は配列表に関連するテーブルに "superseded" と記入されることがある。

補充欄

いずれかの欄の大きさが足りない場合

第 V. 欄の続き

また、転写因子によってプロモーターを活性化させて遺伝子の発現を行う際に、転写因子をそのまま付与することにより活性化させるだけでなく、転写因子を発現するDNAを目的細胞に組み込むことによって転写因子を発現させ、プロモーターを活性化させることにより目的遺伝子を発現させることも適宜なし得ることであり、そして、GFPmRNAを効率的に増加させる方法により GFP タンパク質を効率的に生産することも容易に想到しうるものである。

【請求の範囲 24-45, 49, 55, 56 について】

請求の範囲 24-45, 49, 55, 56 に係る発明の「肝炎デルタウイルスのリボザイム配列(配列番号 1, H-Rz)を付加したベクター、サテライトタバコリングスポットウイルスのリボザイム配列(配列番号 2、S-Rz)を付加したベクターを ToMV-GFP の 3 に連結したもの(図 5 (A), (B))」、「 p E R 8 (-S t u) 図 8 (a) と共に形質転換を行う、タンパク質発現用 D N A 断片導入用ベクター pBICER8-ToMVerG3(SF3)SRz(図 8 (b))」に係る発明は、文献 1-3 に記載されておらず、かっ、それらの文献の記載を組み合わせることにより容易に発明できたものでもない。